

# Eprinex Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing

Neautorizuotas

- Eprinomectin

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

Eprinex Pour-On 5 mg/ml Pour-on oplossing  
Eprinex Pour-On 5 mg/ml Solution pour pour-on  
Eprinex Pour-On 5 mg/ml Lösung zum Übergießen

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Mėsiniai galvijai  
Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### **Naudojimo būdas:**

Užpilti

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Vaisto forma:**

Užpilamasis tirpalas

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Užpilti:**

• **Mėsiniai galvijai**

- Meat and offal. 15 day

• **Cattle (dairy cow)**

- Milk. 0 day

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QP54AA04

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

**Registruotojas:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Atsakinga institucija:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

BE-V210962

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

25/04/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085957>